製品別比較表（標準製剤との比較）（案）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | 後　　発　　品 | 先　　発　　品 |
| 会　　社　　名 | 第一三共エスファ株式会社 |  |
| 製　　品　　名 | ナフトピジルOD錠50mg「DSEP」 | フリバスOD錠50mg |
| 薬　　　　　価 | 15.00円 | 42.60円 |
| 規　　　　　格 | 1 錠中にナフトピジル（日局）50mgを含有 |
| 添加物 | D-マンニトール、クロスポビドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ステアリン酸マグネシウム | エリスリトール、ヒドロキシプロピルセルロース、フマル酸ステアリルナトリウム、軽質無水ケイ酸、*l*-メントール |
| 薬効分類名 | 前立腺肥大症に伴う排尿障害改善剤 |
| 効能・効果 | 前立腺肥大症に伴う排尿障害 |
| 用法・用量 | 通常、成人にはナフトピジルとして1日1回25mgより投与を始め、効果が不十分な場合は1～2週間の間隔をおいて50～75mgに漸増し、1日1回食後経口投与する。なお、症状により適宜増減するが、1日最高投与量は75mgまでとする。 |
| 製品の性状 | 白色の割線入り素錠（口腔内崩壊錠）

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 表面 | 裏面 | 側面 | 直径：9.0mm厚さ：4.1mm重量：250mg |
|  |  |  |
| 識別コード： | NFP　EP  | （錠剤表面） |
|  | NFP　50 | （錠剤裏面） |

 | 白色の素錠（口腔内崩壊錠）直径：9.0mm　厚さ：3.0mm　重量：200mg　 |
| 先発品との同等性 | 溶出試験（試験液：pH4.0　50rpm）「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき判定した結果、両製剤の溶出挙動は同等であり、両製剤は生物学的に同等であると判定された。なお、標準製剤はヒトを対象とした生物学的同等性試験において先発医薬品との生物学的同等性が確認されている。 |
| 備考 |  |
| 担当者、連絡先 |  |

2024年4月